(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平6-503982

第1部門第2区分

(43)公表日 平成6年(1994)5月12日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

A 6 1 M 25/00

9052-4C

A 6 1 M 25/00

410 H

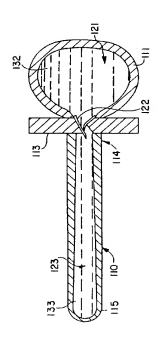
# 審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 11 頁)

(21)出願番号	特願平4-503407	(71)出願人	ウロメッド コーポレイション
(86) (22)出願日	平成3年(1991)12月24日		アメリカ合衆国 02172 マサチューセッ
(85)翻訳文提出日	平成5年(1993)6月14日		ツ州 ウオータータウン プリーザント
(86)国際出願番号	PCT/US91/09664		ストリート 313番地
(87)国際公開番号	WO92/11826	(72)発明者	シモン, ジョン ジー.
(87)国際公開日	平成4年(1992)7月23日		アメリカ合衆国 02116 マサチューセッ
(31)優先権主張番号	636, 285		ツ州 ポストン スイート 3 ダートマ
(32)優先日	1990年12月31日		ウス ストリート 27番地
(33)優先権主張国	米国 (US)	(72)発明者	ニコルソン, ジェームス イー.
(31)優先権主張番号	7 4 6, 3 6 4		アメリカ合衆国 01773 マサチューセッ
(32)優先日	1991年8月16日		ツ州 リンカーン メドウダム ロード
(33)優先権主張国	米国 (US)		14番地
(00, 50, 0, 12, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13		(74)代理人	弁理士 廣江 武典
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 泌尿器管感染症又は他の疾患の自己管理治療に使用可能であり、尿道プラグとしても使用可能で ある器具の使用方法及びその取出可能な器具

# (57) 【要約】

本発明は泌尿器官炎症を患う患者によって使用される 薬剤投与システムである。尿内及び/又は尿道及び膀胱 表皮部位のバクテリアが関与する炎症は膀胱内の尿内も しくは尿道の壁上への抗生物質の放出によって治療効果 が高いものである。本発明は改良された尿道プラグを利 用することによって抗生物質を炎症部位に投与するもの である。この尿道プラグは尿道を封止することによって 失禁に対処する際にも使用が可能であり、不随意な尿放 出を防止する。本器具はその先端部にバルーンを有して おり、このバルーンの膨張及び収縮を行う手段を併せ有 している。患者は単にこのプラグを尿道に差し込み、自 己制御達成のため、又はプラグ上に塗布された抗生物質 を炎症部位に投与するためにバルーンを膨張させればよ い。



# 請求の範囲

1. 失禁尿液を封止する取出自由な器具であって、

本器具のブラグ部を形成する膨張自由なハウジング部を有しており、抜ハウジング部は尿道形状に削した形状であって、液体を受容する内部コアを定義しており、

装着者による自己制御達成のための本器具挿人手段を備えており、 該挿人手段には前記内部コア内への液体導入手段が含まれており、 装着者により本器具が尿道に挿入されたとき前記外側ハウジング部 の形状を効率的に膨張させて膀胱からの出尿流を減少させ、

さらに、装着者の放尿のための本器具取出手段を備えており、 該取出手段には前記プラグ部の前記コア内の液体を排出する液体排出 手段が含まれており、 该プラグ部は装着者により尿道から取出可能 である、

ことを特徴とする器具。

2。液体を前記内部コア内に導入する前記液体導入手段は該コア 内と液体交流関係にある封止パルブを含むものであり、該封止パル ブを介して該内部コア内への液流を可能にすることを特徴とする請 求項1記載の器具。

3。被体を前記内部コア内に導入する前記液体導入手段は液体が満ちたベローズを含むものであり、該ベローズは前記封止バルブを介して前記内部コア内と液体交流関係にあることを特徴とする請求 頂2記載の器具。

4。失禁放尿を防止する方法であって、

尿道に挿入可能な膨張可能プラグを提供するステップと、

該膨張可能プラグを尿道に挿入するステップと、

竣プラグを尿道内で能張させて尿道を通流する膀胱からの尿流を 制止するステップと、

ミエイタスユリナリウスにて本器具係留に使用されるミエイタル 板を有しており、 抜ミエイタル板は前記封止バルブが抜ミエイタル 板内に位置している状態で前記ベローズに取付けられている ことを特徴とする器具。

7。前記内部コア内の液体を排出する前記液体排出手段は前記封 止バルブを有する2枚のリーフ材を含んでおり、該リーフ材は該封 止バルブがミスアラインしたときに分離するものであり、該液体は 該封止バルブを通避して前記ベローズに返還されることを特徴とす る請求項6記載の器具。

8。前紀内部コア内の液体を排出する前紀液体排出手段は元の状態に戻ろうとする膨張部をさらに含むことを特徴とする請求項6記載の器具。

9。 先端部と基端部とを育する尿通過を制御する取出可能な器具であって、

該先端部に設けられてプラグ部を形成するバルーンと、

該バルーンを膨張させるための液体導入手段と、

該バルーンを収縮させるための液体排出手段と

を有していることを特徴とする取出可能器具。

10。前記バルーンに液体を導入する前記液体導入手段は該バルーンと液体交流関係にあるトンネルを定義している内部バルーンシャフトを含むことを特徴とする請求項9記載の器具。

11。前記パルーンに液体を導入する前記液体導入手段は先端部と 基端部とを有するルーメンを含み、該ルーメンは前記トンネルを介 して該パルーンと液体交流関係にあることを特徴とする請求項10 記載の器具。

12。前記ルーメンはその基端部に液体受容ポートを有していることを特徴とする請求項11記載の器具。

13。前記ルーメンは外部的には前記パルーンシャフトと、内方突

放尿を望むときに該ブラグを収縮させて尿道から取出すステップ と

を有していることを特徴とする失禁放尿防止方法。

5。 泌尿器括約筋の位置決定を要せず失禁放尿を防止する方法で あって、

尿道の長さに応じて決定された膨張可能プラグを選択するステップと、

該膨張可能プラグを尿道に挿入するステップと、

尿道内の該ブラグを膨張させて尿道を通流する膀胱からの尿流を 制止するステップと、

放尿を望むときに抜プラグを収縮させて尿道から取出すステップ L

を有していることを特徴とする失禁放尿防止方法。

6。失禁尿流を封止する取出自由な器具であって、

本器具のブラグ部を形成する膨張可能なハウジング部を有してお り、該ハウジング部は尿道形状に削したものであって、液体を受容 する内部コアを定義しており、

装着者による自己制御達成のための本器具挿入手段を備えており、 装挿入手段には前記内部コア内への液体導入手段が含まれており、 装着者により本器具が尿道に挿入されたとき前記外側ハウジング部 の形状を効率的に膨張させて膀胱からの出尿流を減少させ、前記内 部コア内に液体を導入する前記液体導入手段は、 該内部コア内と液 体交流関係にあって該内部コア内に液流を生じさせる封止バルブと、 該封止バルブを介して該内部コア内と液体交流関係にある液体が満 ちたベローズとを含むものであり、

装着者の放尿のための本器具取出手段を備えており、 該取出手段 には前記プラグ部の前記コア内の液体を排出する液体排出手段が含 まれており、該プラグ部は装着者により尿道から取出可能であり、

起部を含む鞘部と、円錐型閉口部を定義する基端キャップとに隣接 しており、内部的には先端部と、基端部と、溝部によって遮断され たシリンダー形状部とを有するブランジャーと隣接している空間と して定義されていることを特徴とする請求項12記載の器具。

14。前記パルーンシャフトは先端側のスプリングの一端に取付けられており、

前記プランジャーの先端部は該先端側のスプリングの他端に取付けられており、

波ブランジャーの基端部は基端側のスプリングの1端に取付けられており

前記遠端キャップは該基端側のスプリングの他端に取付けられており、 前記鞆部は前記プランジャーと、前記先端側のスプリングと、前記基端側のスプリングと、前記パルーンシャフトの一部の周囲を覆っており、

該鞘部は前記バルーンと前記基端キャップに隣接しており、

前記内方突起部及び前記溝部は通路を定義している

ことを特徴とする請求項13記載の器具。

15。前記液体受容ポートは前記基端キャップによって定義されている朝口部を会むことを特徴とする請求項14記載の器具。

16。前記ルーメンは該ルーメンの開閉を行う開閉手段を含むこと を特徴とする請求項15記載の器具。

17。前記ルーメンの前記開閉手段は前記輪部の前記内方突起部と 前記プランジャーの前記溝部との間の通路を封止する封止手段を含むことを特徴とする請求項16記載の器具。

18。前記通路の前記封止手段は前記濤部に固持されたOリングであることを特徴とする請求項17記載の器具。

19。前記内方突起部が前記Oリングと対応状態にあるとき、該O リングは該内方突起部に押圧されて前記通路を封止し、該内方突起 邢が該○リングとの対応状態にないとき、該通路は開放状態である ことを特徴とする請求項18記載の器具。

20。前記パルーン内に液体を導入する前記液体導入手段は前記液 体受容ポート内への液体注入を含むことを特徴とする請求項19記 戦の器具。

21。前記液体は前記基端キャップによって定義される前記開口部 を介してシリンジによって注入され、該シリンジは該開口部との封 止状態を形成することを特徴とする講求項20記載の器具。

22。被体を排出する前記液体排出手段は前記プランジャーの基端 部に取付けられた紐を含むことを特徴とする請求項21記載の器具。 23。液体を排出する前記液体排出手段は前記紐の引張を含むこと を特徴とする請求項22記載の器具。

24。失禁放尿を防止する方法であって、

尿道、膀胱頚部又は膀胱に挿入可能な膨張可能バルーンを含む取 出可能器具を提供するステップと、

該取出可能器具を尿道、膀胱頚部又は膀胱に挿入するステップと、 前記パルーンを膨張させて膀胱からの尿流を制止するステップと、 **該バルーンの収縮手段によって該バルーンを収縮するステップと、** 校展を照むときには前記取出可能器具を尿道から取出すステップ ے

を有していることを特徴とする失禁放尿防止方法。

2.5。前記パルーンを収縮させる前記収縮手段は前記器具に取付け られた紐であることを特徴とする請求項24記載の方法。

26。前記取出可能器具の前記パルーンは紐の引張により収縮され ることを特徴とする請求項25記載の方法。

2.7。前記取出可能器具の前記パルーンは別体の器具によって膨張 されることを特徴とする請求項26記載の方法。

2.8。前記別体の器具はシリンジであることを特徴とする請求項2

33。尿中への抗生物質溶解速度は抗生物質又は他の治療薬と尿溶 解性結合剤の溶液を透過膜にて包み込むことで制御されることを特 置とする請求項32記載の方法。

34。尿中への抗生物質又は他の治療薬溶解速度は前記透過膜に微 小穴を設けることでさらに制御されることを特徴とする請求項33 記載の方法。

35。疾患泌尿器質を治療する方法であって、適量の治療剤が塗布 されたプラグを尿道内に挿入し、その場で該治療剤を放出させ、処 理後に該プラグを取出すことを特徴とする治療方法。

36。尿道に対して医療処理を行う際に使用する器具であって、尿 道に挿入されて保持され得る形状を有するプラグを有しており、該 プラグには結合剤が塗布されており、該結合剤は治療効果を発揮さ せるために治療剤を結合するものであることを特徴とする器具。

37。前記プラグにはポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセ ルロース、ゼラチン、又はラクチドーグリコリド共重合体からなる グループから選択された結合剤が塗布されていることを特徴とする 請求項36記載の器具。

38。尿道に対して医療処理を行う原に使用する器具であって、尿 道に挿入されて保持され得る形状を有するプラグを有しており、該 プラグには結合剤が整布されており、該結合剤は治療剤に結合して いることを特徴とする器具。

7記載の方法。

29。炎症又は疾患必尿器質に対して抗生物質又は他の治療薬を投 与する方法であって、

外部表面を有しており、尿道、膀胱又は膀胱頚部に挿入可能な膨 張可能先端部を含む取出可能投与器具を提供するステップと、

該投与器具に抗生物質又は他の治療薬を付着するステップと、 抜投与器具と該抗生物質又は他の治療薬とを有するシステムを尿道 に挿入するステップと、

該器具の前記膨張可能部を膨張させるステップと、

該抗生物質又は他の治療薬を尿内及び/又は尿道内壁上に溶解さ せるステップと、

前記器具の前記膨張可能部を収縮させるステップと、

尿道から該器具を取出すステップと

を有していることを特徴とする方法。

30. 抗生物質又は他の治療薬と尿内溶解性結合剤の溶液を前記投 与器具の外表全面又はその一部に塗布することで前記抗生物質又は 他の治療薬は該器具に付着されることを特徴とする請求項29記載 の方法。

31。抗生物質又は他の治療薬を含有する尿内溶解性ペレットを前 記投与器具の先端部に取付ける手段によって前記抗生物質又は他の 治療薬が該器具に付着されることを特徴とする請求項29記載の方 法。

32。抗生物質又は他の治療薬と尿内溶解性結合剤の溶液を前記投 与器具の外表全面又はその一部に塗布する手段によって、又は、抗 生物質又は他の治療薬を含有する尿内溶解性ペレットを取付ける手 段によって、又はそれらの両手段によって前記抗生物質又は他の治 療薬は前記投与器具に付着されることを特徴とする請求項29記載 の方法。

# 明細鬱

泌尿器資感染症又は他の疾患の自己管理治療に使用可能であり、 尿道プラグとしても使用可能である器具の使用方法及びその取出可 能な器具

# 発明の背景

# 発明の分野

本発明は、失禁防止用取出可能プラグとしての使用に加えて、必 尿器管炎症又は他の泌尿器疾患及び尿道並びに膀胱疾患を患う患者 自身による薬剤投与システムとしても使用が可能なものである。

泌尿器管は様々な細菌症及び他の疾患を患うものであり、腎臓系、 尿管系、膀胱系、尿道系及び泌尿器系等に分類できる。たとえば、 泌尿器管の細菌性感染症は非常に一般的な症状であり、乳児期を通 ぎると男性よりも女性において約10倍の頻度で発生する。女性に おける細菌感染症の主な感染ルートは腹から尿道を介して膀胱に達 するものである。大部分の泌尿器質感染症(UTI)は、エシャリ キアコリ蘭 (Escherichia coli) (UTIの85 %まで)、クレブシエラsp、藺(Klebsiella sp.) 、プロテウスsp.菌(Proteus sp.)、エンテロバク ター菌(Enterobacter)(アエロバクター菌:Aer obacter) アエロジーン (aerogenes)、及びシュ ードモナスアエルギノーザ菌(Pseudomonas aeru ginosa) のごときグラムネガティブバクテリア (gram negative bacteria)によって発症する。時には グラムポジティブ (gram positive) な病原菌が関与 することもあり、これにはスクフィロコッカス細胞層(Staph ylococcus epidermis) (albus) 並びに

スタフィロコッカスアウレウス(aureus)が含まれている。もっとも一般的なUTIはバクテリウリア(bacteriuria)又は尿中のバクテリアの増殖であり、思春期の少女の10%ほどもがこの症状を有しており、しばしば自覚症状を伴わない。細菌数(bacterial counts)がミリリットル(ml)あたり100,000個のレベルは要治療状態であると考えられ、500,000個以上では早急に治療する必要がある。バクテリウリアは尿道及び/又は膀胱の感染症に避じ、又は、その感染症から発生する。大部分のそのような状態は尿素分離(urea-splitting)バクテリアが関与しており、このバクテリアは尿をアルカリ化(alkaline)し、石灰化堆積物及び尿結石の形成を促し、それらは増殖バクテリアを潜伏させて保護するものとなる。

尿中、及び/又は、尿道並びに膀胱組織の表面部位内の細菌が関 与する感染症状は、膀胱内の尿中に抗生物質を投与したり、抗生物 質を尿道の壁組織に投与することで治療はたいへん容易であること が多い。本発明は改良型尿道プラグを利用して、炎症部位に抗生物 質を投与することにも関するものである。

本発明の薬剤投与に関する技術は尿道の疾患及び膀胱の他の疾患、 又は、たとえば、薬剤の作用によって化学的に治療可能な細胞間膀胱炎(interstitial cystitis)のごとき尿道疾患の治療にも適用可能であり、その治療を目的とするものである。しかしながら、この新規なブラグ目体は主として失禁を防止するための尿道への取外し可能な挿入を目的とするものである。

### 従来の技術

UTIの原則的な治療法には、スルフォンアミド、テトラサイク リン、アンピシリン(ampicillin)、又はアモキシシリン(amoxicillin)、トリメソブリム(trimeth

して溶液を供給することで可能である。この方法は投与を最も必要とする箇所に薬剤を投与するが、めったに使用されることはなく、カテーテルを既に挿入した患者に炎症が発生しないかぎりほとんと使用されることはない。埋込式カテーテルは患者の動きを阻害し、使用の増殖を促進する不活発な尿道状態を保持する傾向がある。反復挿入及び反復除去によって埋込式カテーテルの諸問題を解決炎症を促進する危険を伴う。さらに、現存のカテーテルは高価であり、を促進する危険を伴う。さらに、現存のカテーテルは高価であり、であな自己管理(投与)用には設計されていない。又さらに、現存するカテーテルは尿を排出させるための閉口ルーメンを備えており、このルーメンは抗生物質をも同時に排出する可能性を有し、薬剤の降与効果を抑制している。

失禁症の患者における尿失禁の問題に焦点を当てた数多くの方法 及び装置が存在している。 若い失禁症患者に対しては手術が多分最 良の治療手段であろう。手術の選択においてはしばしば膀胱を懸垂 することで膀胱の頚部を絞る過程が関与する。 しかしながら、 どの 手術過程とも同様に、この過程と関連する多数の周知なリスクが存 在する。 患者によっては手術は医学的見地又は他の理由によって推 奨できない場合があり、軽い失禁症の場合には手術は適正な解決手 及ではない。また手術の費用も考慮すべき他の要素である。

失禁症は又種々の治療法及び運動によって治療可能であり、これらの方法は患者が男性であるか、又は女性であるかによっても変化するものである。男女の場合にもっとも一般的な薬用対処手段は、不随意に排出される尿を受け止めて吸収するだけの働きを行う「おむつ」である。この器具は明らかに失禁症の全問題解決にはつながらず、数多くの衛生的及び美観の問題を有するものである。 確出は頻繁に発生し、尿の排泄に対しては制御が不能である。 女性に対しては、タンボンのごとき硬直した器具が提案された。このような硬

oprim)、又はトリメソブリム/スルファメソキシアゾール(suifamethoxazole)のごとき抗生物質が関与している。一般的に一日あたり1グラム程度の経口投与が通常7日から10日ほど継続されるが、しばしば、1日から3日で治療効果を現す。炎症の再発症は頻繁におきることであり、セファロスポリン(cephalosporins)、ナリディキシック(nalidixic)又はオキシオリニック(oxolinic)酸、もしくは、ニトロフラントイン(nitrofurantoin)のような追加的薬剤によって治療することが可能である。この抗細菌治療は大部分のUTIに対して顕著な予後効果を有しているものの、抗生物質投与の現行方法は弱点をも併せ有しており、本発明はこの弱点克服をも意図したものである。他の疾患治療用の経口薬剤投与に対しても同様である。

UTI治療用の経口抗生物質投与には多量の投与量が関与する。なぜならば、薬剤は胃を通過し、腸によって吸収され、肝臓内でのファーストパスメタボリズム(first pass mettabolism)をクリアし、血液内にて審積され、最終的には病原性有機物を接滅するのに充分な濃度で尿内に審積され、さらに、刺投緊管に審積されなければならないからである。この方法は薬剤物質を非常に回りくざい手段であって、高濃度の慢性的体内抗生物質を審積に通じる。このような条件下で、多くの抗生物質は、オトトキシシティ(ototoxicity)及びネフロトキシシティ(nephrotoxicity)のごとき有害な副作用を有する。このような副作用は抗生物質の使用選択幅を制限し、たとえ最良の選択をしたとしても患者を多少なりとも望ましくない危険性にさらすこととなる。

泌尿器用治療薬の投与は、尿道を介して膀胱へ通常型フォレイ (Foley)カテーテルを挿入し、フォレイ泌尿器チューブを介

直した器具は尿道を覆うために膣内に挿入される必要がある。このようなタイプの器具は装着することが困難であり、よって装着するには医療補助が必要である。又、人工的尿道バルブも存在しており、これは手術によって装着することが必要であり、大変に手間がかかるものである。フォレイ排泄カテーテル及び排泄バッグも又その存在が知られているが、これらの器具も数多くの不都合な点を有している。

# 発明の概要

本発明の1つの重要な実施例は男女の失禁症治療用の器具、並び に、その器具を使用して不随意な排尿を停止させる方法であり、特 にストレス系失禁症に有用な器具及びその使用法である。

尿道プラグは柔軟で曲げられる器具であり、患者の尿道に挿入されるものである。それは尿道の形状及びサイズに則して形成されており、特に膀胱の頚部方向への括約筋の上流部に合わせて作成されている。各個人に合わせてこの器具を作成する必要はない。しかし、器具はいくつかの異なる長さとサイズで製造することもできる。患者の尿道の長さは内科医によって計測され、適切なサイズのブラグを確実に使用することが可能である。このブラグは本発明に従って設計され、患者自身によって挿入され、取り出されるものである。

泌尿器管感染症患者又は他の泌尿器系、尿道系及び膀胱系疾患患者によって使用される本薬剤投与システムは取出可能な投与システムであって、外部排尿バッグに接続される関ロルーメンを備えてはいない。よって、汚染の危険を冒すことなく治療効果を維持する。本システムは改良型尿道ブラグ(投与器具)と抗生物質溶液又は他の治療薬及び尿溶解性結合剤とを有するものであり、炎症泌尿器管にそれらを搬送する手段を併せ備えている。

尿内及び/又は尿道並びに膀胱組織の表面部の細菌又は他の疾患 に関わる炎症は、膀胱内の尿内に、又は尿道壁に直接的に抗生物質 もしくは他の最利を投与することで非常に高い治療効果が期待できる。抗生物質又は他の素剤は尿道プラグ又は薬剤投与器具に溶解性結合剤の助けを借りて付着させる。抗生物質又は他の薬剤は溶解性結合剤内に拡散され、その溶液は投与器具の外部表面に塗布される。この溶液は外部表面全体もしくはその一部に塗布することが可能である。異なるタイプの抗生物質又は悪剤を外部表面の複数の異なる部位に塗布することも可能である。従って、多様な抗生物質又は薬剤を炎症部又は患部に直接的に搬送することができる。その後、本投与システムは炎症又は疾患尿道内もしくは膀胱内に挿入される。

本役与器具は単純構造のブラグであっても構わない。本業剤投与ブラグの好適な実施例は失禁症治療用の改良型尿道ブラグであり、本文中並びにサイモン他の合衆国特許出顕第07/746,364は保道内、膀胱預部又は膀胱と調和するように形成され、先端部 (体内に深く挿入される側)にバルーンを備え、基端部にて閉口部を選するキャップを備えた尿道ブラグである。本尿道ブラグは患者端部人及び取外しが可能である。バルーンは基端部の同からバルーンの内部と連絡しているルーメンを備えた中でブラグ内に液体を注入することができる。膨後後、バルーンは膀胱預部と尿道を対止し、抗生物質又は薬剤はでシリンジ(syringc)によって注入することができる。膨後後、バルーンは膀胱預部と尿道を対止し、抗生物質又は薬剤は交症が以は患部に没透する。バルーンは特別でいる収縮させる。バルーンが収縮したのち、ブラグを引抜くことができる。

挿入可能プラグの他の好適実施例は本文中並びにサイモン他の合 衆国特許出願第 0 7 / 6 3 6 . 2 8 5 (サイモン 2 8 5) にて開示されている。サイモン 2 8 5 は快適な尿道プラグであり、 2 個の部材、すなわち、成型柔軟能張型プラスチックカテーテル及び携 帯可能な液体を備えている。本プラグ挿入後にその液体は外部の送液器(bellows)から移動され、封止パルブを通って尿道、膀胱頚部及び膀胱内に位置する本器具を膨張させ、本器具にて尿道及び膀胱頚部を封止する。抗生物質又は他の薬剤は炎症部又は患部に直接浸透する。その後に本器具は収縮され、意図的に封止パルブをずらして取り外す。

治療薬は尿道プラグの先端部に取り付けられた薬剤含有ペレットによって機送される。抗生物質又は他の薬剤及び結合剤溶液を、炎症部又は患部への抗生物質又は他の薬剤の放出量を制御する透過性 薄膜で覆うことも可能である。本投与システムによって、治療薬を 炎症部又は患部に多量に、素早く、直接的に機送することができる。 別の利点は、この機送を器具の除去によって直ちに中止することが できることである。

従って、本発明の一目的は泌尿器膏感染症又は他の疾患を治療する取出可能なブラグ提供することである。

本発明の他の目的は患者自身によって挿入及び取出しが可能であ り、不随意的排尿を防止する尿道プラグを提供することである。

本発明の他の目的は尿失禁症を患う患者自身による尿道プラグの使用法を提供することである。

本発明の他の目的は炎症又は疾患泌尿器管に治療薬を搬送する取 外し可能な尿道プラグを提供することである。

本発明の他の目的は炎症又は疾患泌尿器管に直接的に治療薬を投与することである。

本発明の他の目的は経口投薬量よりも少量の投薬量が適している 場合に、炎症又は疾患泌尿器管の治療法を提供することである。

本発明の他の目的は経口投棄量よりも少量の投薬量レベル並びに 少ない副作用で済むような炎症又は疾患泌尿器管の治療法を提供す ることである。

本発明の他の目的は泌尿器管感染症又は疾患の治療において、さらに広い治療選択幅を提供することである。

本発明の他の目的は患者自身によって容易に使用可能な薬剤投与システムを提供することである。

木発明の他の目的は泌尿器管感染症又は疾患に対する速効性治療 法を提供することである。

本発明の別な目的は容易に、しかも素早く停止することができる 泌尿器質治療のための速効性治療法を提供することである。

本発明のさらに別な目的は高濃度であるが短時間で完了する抗生 物質又は他の治療薬投与法を提供することである。

# 図面の簡単な説明

図1は本発明に従ったブラグの断面図であって、挿入前の状態を 寿している。

図2は図1のブラグの断面図であって、挿入されて膨張した形状を表している。

図3は図1のブラグの断面図であって、挿人保持形状を表してい.

図4は図1のプラグの断面図であって、収縮取出し形状を表して

図5は使用状態にあるブラグの断面図であって、収縮されて挿入 可能な形状を巻している。

図 6 は図 5 のブラグの断面図であって、膨張形状を表している。 図 7 は図 5 のブラグの作用を示す図である。

図8は図5のブラグの封止バルブの断面図であって、封止状態を 表している。

図9は図8の封止バルブの断而図であって、閉口状態を表している。

図10は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、挿入以

前の形状を表しており、本発明品の先部端に取り付けられた薬剤人 ベレットを図示している。

図11は本発明の治療業投与システムの断面図であって、膨張保 持位置を表しており、本発明品の先端部に取り付けられた薬剤人ペ レットを図示している。

図12は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、挿入前 の形状を表しており、本発明品の先端部側のバルーンに取り付けら れた薬剤塗布状態を図示している。

図13は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、膨張保 持位置を表しており、本発明品の先端部側のバルーンに取り付けら れた薬剤塗布状態を図示している。

図14は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、挿入前 の形状を表しており、本発明品のシャフトに取り付けられた薬剤塗 布状態を図示している。

図15は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、膨張保 持位置を表しており、本発明品のシャフトに取り付けられた薬剤塗 布状態を図示している。

図16は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、挿入前 の形状を表しており、本発明品の先端部側のパルーン及びシャフト に取り付けられた薬剤塗布状態を図示している。

図17は本発明の治療薬投与システムの断面図であって、膨張保 特位置を表しており、本発明品の先端部側のバルーン及びシャフト に取り付けられた薬剤塗布状態を図示している。

# 好適実施例の説明

まず始めに、本発明の概要を解説し、詳細をその後に解説する。 本発明はプラグであって、失禁防止及び/又は泌尿器管感染症 (UTI) 又は他の疾患の治療のための治療薬投与システムとして も使用可能なものである。本発明の薬剤投与システムは投与器具と して尿道ブラグを利用しており、さらに、抗生物質又は他の治療薬及び溶解性結合剤を使用するものである。抗生物質又は他の治療薬は本投与器具によって炎症部又は患部に直接的に機送される。抗生物質又は他の治療薬及び結合剤の助けを借りてブラグに付着される。抗生物質又は他の治療薬及び結合剤の溶液は本投与器具の外部表面上に塗布される。塗布された投与器具は患者自身によって炎症又は疾患泌尿器管内に挿入される。泌尿器管内では前記溶液が尿内又は尿道壁上に浸透し、炎症部又は患部を治療するために抗生物質又は他の治療薬が放出される。

放出量は抗生物質及び結合剤の溶液を透過性薄膜にて覆うことで制御可能である。この薄膜は溶解浸透する抗生物質又は他の治療薬をまず薄膜通過させることで放出量を制御する。又、この薄膜に選択的に微小穴を設けることで薄膜の制御効果をなお一層高めることができる。抗生物質又は他の薬剤を尿道ブラグの先端部に取り付けられた薬剤入ベレットによって搬送することも可能である。

### 1. 尿道プラグ

A. サイモン他、合衆国特許出願第07/746, 364号

サイモン 364は先端部に配置されたバルーンと、 
該バルーンと連絡している液体内に存在する中空体とを備えており、 
該中空体はさらにその基端部に配置された液体受けポートと連絡している。 
抗生物質又は薬剤を感染部又は患部に搬送するために、 
患者は塗布された本プラグを単に尿道に挿入し、 
バルーンを膨張させるだけでよい。 
バルーンは液体受けポートを介して中空体内に液体を注入することで膨張される。 
液体はシリンジ又は他の手段によって本器具内に注入される。この尿道プラグを取出すには、 
患者はその基端部に取り付けられた紐を引っ張って封止状態を解除し、 
バルーンを収縮させてプラグを引抜く。

図1はサイモン、364の好適実施例の挿入以前の状態を表す断

固定されている。 バルーン 1 2 の中間部はどこにも固定されておらず、膨張、収縮が自由である。

ブランジャー18は満17によって動きを規制されているシリンダーであり、先端部及び基端部を有している。リターンスプリング16は基端キャップ24とブランジャー18の先端部とバルーンシャフト13の基端部に固定されている。〇リング22は溝17に固定されており、溝17からはみ出すまさである。している。静止いる内において溝17は図2にて示されている通路34を形成している内部突起部20に配置されている。この位置にて〇リング22は突起部20に押し付けられ、封止状態を創出し、通路34を封止する。この対止作用にてバルーン12が膨張した際に液体が凝出することを防止する。瞬部52は尿道カテーテル10の周囲をバルーンシャフト13のベースセクション42からリターンスプリング16ま接っている。突起部52は翻部52の一部であり、鞘部52のほぼ中央部に位置する。

液体通路に関して説明すれば、ルーメン3 0 は3つのセクションから構成されており、それらは図 2 に示すように、基端ルーメン3 2 とは関口部2 6 を介して外部と通じており、通路3 4 と接続している。通路3 4 は基端ルーメン3 2 を先端ルーメン3 6 に接続している。基端ルーメン3 2 と先端ルーメン3 6 間は通路3 4 が開いている。基端ルーメン3 2 と先端ルーメン3 6 間は通路3 4 が開いている。基はは液体が流れる状態となっている。通路3 4 は0 リング2 2 が突起部2 0 と対応していないときには開いている。0 リング2 2 が突起部2 0 から外れるまでブランジャー18 を先端部側に押すか、又は基端部側に引っ張ることで0 リングと突起部との対応関係を解除することができる。

面図である。 落端部において尿道プラグ10は落端キャップ24を有している。 落端キャップ24はミエイタス ユリナリウス(meatus urinarius)又は尿道口に尿道プラグ10を固定する目的で使用され、尿道カテーテル10が膀胱方向に移動することを防止する。 蒸端キャップ24は、 基端キャップ24の中央部に位置し、円錐台形であって、大口径部が外側に向かって開いている関口部26を有している。 尿道プラグ10の中空本体用の液体受けポートには液体を通流させる開口部26が含まれている。

プラグ10の本体は防液体漏出ルーメンであり、液体を前記液体受けポートからバルーン12に移動させるものである。ルーメン30は鞘部52と該鞘部52の内部に位置するプランジャー18との間の空間として定義されている。ルーメン30は又プランジャー18の両端部に各々固定されている2個のスプリング14と16内の空間をも含む。スプリング14及び16は所定の静止位置にプランジャー18を保持するために使用される。ブランジャー18がかったれを前後に移動させることができる。ブランジャー18が動かされるとき、片方のスプリングは縮み、、他方は伸びるこ、スプリングにエネルギーが蓄積された力を開放し、ブランジャー18をその静止位置に戻す。

バルーンシャフト13は先端部と基端部とを有しており、3つのセクションから構成されている。すなわち、中空ベースセクション44と、ソリッドセクション46である。中空ベースセクション42及び中空セクション44はトンネル部38を定義している。バルーン12はグルージョイント(gluejoints)25及び26にバルーン12を固定することによってバルーンシャフト13に固定されている。バルーン12の両端部のみがエポキシ系接着剤によってグルージョイント25及び26に

ルーメン36はトンネル38に接続されている。トンネル38はベースセクション42の中央部及び中空セクション44を通過してノズル40(図2)と接続するまで延びている。ノズル40はトンネル38と直交する。バルーン12に入るか、そこから出てくる液体はノズル40を通過する。

液体はシリンジを使用して注入することができる。シリンジ50(図1)はどのような形状のものでも構わないが、ノーズ51は円錐形でなければならない。液体の注入時に、ノーズ51は円錐形開口部26との間に液体凝出が生じない構造でなければならず、注入された液体はバルーン12を膨らませ、外部に離れてはならない。もしシリンジが開口部26と密着状態でなければ、外部への繰出がもっとも低抵抗であるという物理的理由によって、注入された液体はバルーン12を膨張させるかわりに閉口部26から霧出するであろう。

尿道プラグ10の使用法を解説すれば、図1に示される好適実施例のプラグは、基準キャップ24が尿道の関口部に隣接するまで尿道内に挿入される。図2は尿道挿入状態で膨張時の尿道カテーテル10を図示している。シリンジ50は関口部26に導入される。ノーズ51はブランジャー18を先端部側に押し、リターンスプリング14を圧縮してリターンスプリング16を伸長させる。エネルギーは両リターンスプリング16に蓄えられる。のリング22が突起部20と接触しない位置まで押されたとき、通路34は関く。シリンジ50は充満用液体を基端ルーメン32内に送る。充満用液体は押されて通路34内を通過し、先端ルーメン36及びトンネル38内に注入される。充満用液体はノズル40を通ってバルーン12に入る。バルーン12を膨張したのち、シリンジ50は抜き取られる。リターンスプリング14と16に蓄積されたエネルギーは放出され、プランジャー18をその静止位置まで基端方向に押し

戻す。 O リング 2 2はもう一度突起部 2 0 と接触し、通路 3 4 を封止して充満液が確出するのを防止する。膨張したパルーン 1 2 は尿道、膀胱頚部又は膀胱を塞ぐ。 図 3 は膨張して保持位置にある尿道カテーテル 1 0 を示しており、収縮粧 1 5 は閉口部 2 6 から飛び出しており、尿道カテーテル 1 0 の外側にて垂れ下がっている。

図4は収縮取出し位置にある好適実施例のブラグを示している。 充満被は収縮紐15を引っ張ることで排出される。患者が尿道カテーテル10を収縮して尿道から取外すことを顧うときには、患者は紐15を引っ張るだけでよい。リターンスプリング16は押し縮められ、リターンスプリング14は引き伸ばされる。0リング22と突起部20との対応関係が解除されると通路34は関く。充満液は入った通路から逆方向に押し出され、バルーン12は収縮する。バルーン12が充分に収縮したのち、尿道カテーテル10は取出せる状態となる。尿道カテーテル10は再挿入が可能であり、再度前述のように膨張される。

B. サイモン他合衆国特許出願第07/636,285号

サイモン 285にて開示された尿道プラグは柔軟で曲げることができる器具であり、患者の尿道に挿入されるものである。それは尿道の形状とサイズに合致したものであり、特には膀胱頚部方向にて括約筋の上流に合わせられている。この器具はいくつかの長さやサイズにて製造されているが、各個人に合わせて個々に器具を準備する必要はない。適切なサイズのブラグが使用されるように患者の尿道の長さが内料医によって計測される。

ブラグは膀胱頚部方向に広がりを有する内径を持つ中空内部コアを有している。器具の先端部には膨張可能なサックがあり、基端部には封止バルブを備えた膨張可能なペローズ(bellows)がある。封止バルブはミエイタル板(meatal plate)内

たキャピティ123を図示している。キャピティ123′を収縮させたいときには、患者は単にベローズ111を引っ張り、バルブ122を意図的に対止(アライン)状態から解除し、液体133を実質的にキャピティ121に戻し、図7に示すようにキャピティ121とキャピティ123との間に圧力均衡状態を成立させる。

図8は最少限の変形で済むように、ミエイタル板113に接続されているリーフ124による窓図的な対止解除(ミスアライメント)状態を図示している。一方、リーフ125には比較的曲がりやすい材料が使用され、患者がベローズ111を引っ張るのに伴って移動し、リーフ124から分離する。図9はリーフ124から分離しているリーフ125を図示している。従って、液体はベローズが引っ張られると封止バルブ122を通ってキャビティ123からキャビティ121へと逆流することになる。

# 11. プラグの抗生物質又は他の薬剤堂布

抗生物質又は他の薬剤はそれ自体を直接的に投与器具に塗布することが可能であるが、本実施例では抗生物質はポリピニルピロリドン(polyvinylpyrrolidone)、カルボキシメチルセルロース(carboxymethylcellulose)、ゼラチン又はラクチドグリコリド共重合体(lactideーglycolide copolymer)のごとき結合剤と共に溶液中に溶解され、その目的を達成する。その溶液は投与器具の外の表面に塗布可能である。この溶液を尿道の炎症又は疾患を治療するためにシャフトに塗布したり、膀胱の炎症又は疾患を治療するに膨張性バルーンの先端部に塗布したり、又はバルーンのいかなる部位にも塗布可能であり、さらにはそれらの組合せによる塗布も可能である。さらに、異種の抗生物質又は薬剤を含有する異なる溶液を投与器具の異なる表面の位に塗布することもできる。

溶液は透過性の弾性又は熱収縮性シリコン製チューブ型薄膜の内

に位置しており、 該板はブラグをミエイタスユリナリウスに固定するものである。 本器具は尿道に挿入され、ベローズは体の外側に残され、サックは尿道、膀胱頚部又は膀胱内に残留する。

中空の内部コアは液体で満たされる。本器具が挿入されたとき、 患者は液体で満たされたパルーンを圧縮し、液体を封止パルプを介 して先端部のサック内に移動させる。膨張したサックは尿道、膀胱 頚部又は膀胱それ自体の通路を塞ぐことによって封止部を形成する。 患者がプラグを取出したいと顧えば、本器具の外部を徐々に引っ强 り、パルプの封止(アライメント)状態を解除すれば、液体はサッ クから出てパルーン内に循環する。その後に本装置を取出す。

本発明器具の1実施例は図5に示されており、尿道プラグ110が図示されている。ベローズ111はキャビティ121を定穫しており、キャビティ121内に含まれる液体132をミエイタル板113内に位置している封止バルブ122を介して移動させるのに使用される。ベローズは身体に悪影響を及ぼさず、尿道プラグが挿入されている際に患者にとって快道である材料で作成される。液体132はプラグ110内に位置しているキャビティ123に移動され、液体133となる。プラグの壁は外径において比較的一定であり、本器具が容易に挿入できる形状となっている。しかしながら、壁厚はミエイタル板113から変化しており、その変化は位置114から始まり、壁がもっとも薄く膨張が最大となる先端部115に至っている。液体132は対止バルブ122を介してキャビティ121からキャビティ123まで移動注入できるならばいかなる種類の液体でも構わない。

図8及び図9に示される封止バルブ122は非対称形に設計されたものであって、通常型の封止バルブとして機能する。ベローズ11が圧縮されると、液体132はキャビティ121からバルブ122を通って押し出される。図6は膨張して新形状123′となっ

部表面に塗布することも可能である。 旋薄膜は投与器具のシャフト に被せられ、薄膜と投与器具の間に抗生物質と結合剤の溶液を閉じ 込める目的で加熱収縮させることも可能である。

挿人後、抗生物質又は他の薬剤は膀胱内の尿内に溶解し、又は尿 道の壁上に放出される。溶解速度は透過性薄膜によって制御が可能 である。この薄膜は抗生物質又は他の薬剤及び結合剤を強制的に通 過させることでその溶解速度を減少させる。この薄膜に微小穴を設 けて溶解速度を高めることもできる。

同様なチューブ型の抗生物質又は他の薬剤塗布膜を投与器具の伸出たシャフトの先端部側に被せることもでき、器具の先端部に抗生物質又は他の薬剤及び結合剤を散布塗布することも可能である。又は、薬剤含有ペレットを投与器具の先端部に付着させることもできる。

図10及び図11は投与装置の先端部に固定された活性薬剤含有ペレット60を付着させている改良型のサイモン′364の尿道プラグの外部挿入及び保持状態を示しており、薬剤は尿中に溶解する。図12及び図13は膨張性バルーンの外部に塗布された薬剤61によって達成された同一目的を示している。図14及び図15はプラグのシャフトの壁面に塗布された薬剤62によって改良されている同様な尿道ブラグを示しており、直接的に尿道壁の炎症又は疾患を治療するものである。図16及び図17は投与器具の複数表面部が利用できることを解説しているものである。これらのいずれもが、薄膜が結合剤及び抗生物質又は他の薬剤溶液の溶解速度制御に使用可能であることを示している。

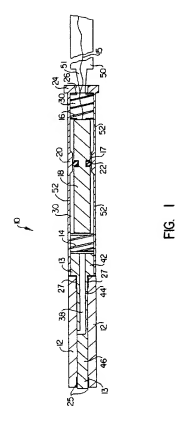
サイモン'364の全改良点はサイモン'285(図示せず)に 適用が可能である。

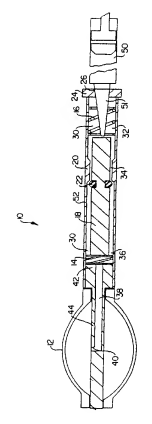
他の実施例において、改良型尿道プラグで抗生物質を搬送する手段には、たとえば、2つの同心パルーン間の環体に保存されている

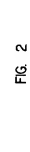
# 特表平6-503982 (8)

業剤溶液を外側バルーンの透過性壁部を通して拡散させる手段や、 微小開口部を通して同心バルーンから薬剤溶液を浸出させる手段や、 半透過性膜の背部のチャンバーから隣口部を通して浸透性拡散をさ せる手段も含まれている。

以上の例は単に本発明の説明のためのものであって、本発明の制限を意図したものではなく、請求項に記載されている本発明の精神から逸脱することなく多様な改良が可能である。よって、本発明の範囲は請求の範囲に基づくものであり、当業者には目明である変更は考慮されるべきである。







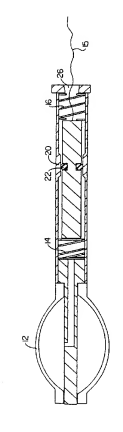
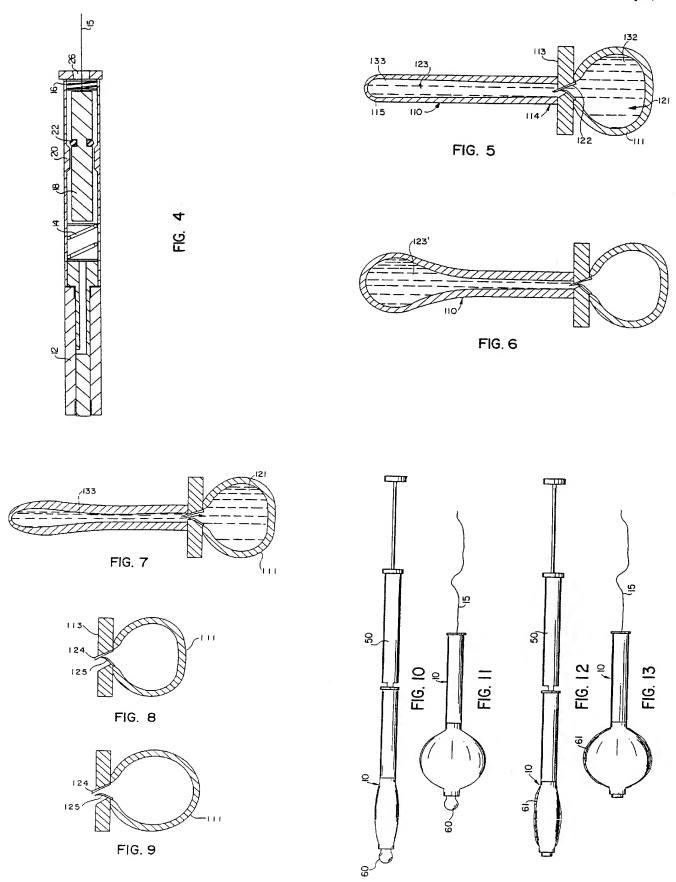


FIG. 3

# 特表平6-503982 (**9**)



### 国際調査報告

International Application Ne PCT/IS91/09664					
TPC(5): A61 F	onal Patent Circolfrontion (IPC) or to nom to	monel Classification one IPC			
U.S. CL.: 12					
	rp				
	Minimum Cocum	ominen Somined ?			
Granfication System		Cleanification Symbols			
U.S. CL.	128/885, dig. 25; 600/25  Documentation Searched other for the Estent that such Occument	9-31, 604/809.1, 96 than Minimum Decumentation to any Included in the fields Searched 6			
	ONSIDERED TO BE RELEVANT *		~		
			Reterant to Claim No.		
X See th	US.A. 4,846,784 (HABER) 11 JULY 1989 See the entire document		1-8,25-38 9-11,24		
X US,A, See th	US,A, 2,494,393 (LANSON) 10 JANUARY 1950 See the entire document		1-8,25-38 9-11,24		
US.A. See the	3,646,929 (BONNAR) 07 MARCH 1972 de entire document		1-8,25-38		
US,A,	4,428,365 (HARKY) 31 JANUARY 1984 e entire document		1-8,25-38 9-11,24		
US,A, See the	3,841,304 (JONES) 15 OCTOBER 1974 e entire document		1-8,25-38 9-11,24		
US,A, See the	, 2,638,093 (KULICK) 12 MAY 1953 he entire document		1-8,25-38 9-11,24		
* Special Calegories	of crise decuments; **	*T* falor document pushished ship or breathy data and not in a cited to understand the principle.	r the intersected fling of		
"E" sprior documer fixing solo "L" document which	ing the general state of the art which is not of particular relevance in the inhernabened it but subblehes as or other the inhernabened in May threw doubts an privity claimfel or a serablish the sublication date of another reported readen (see apperhal).	"X" decument of particular rate of car character in the car car character of the principal care of the	once: the claimed inven- or connect be co-second		
"O" document refers	r opensor responsives appersor; ung se at and disclaration, use, achibition ar stred arier to the international filing date sud northy date claimed	center be considered in inval decurrent or termined with a monte, such commission bear in the art. "A" decurrent member of the sem	d appears to a bearen by		
Y. CERTIFICATION					
	mpletion of the International Ecorph	7 6 APR 1992	Bearch Report		
MARCH 1992		Signature of Authorized Difficat			
SA/US	·	MICHAEL A. BROWN INTE	EN MOC-HO		

	Intermette right Application No. PCT/US91/096	564
FURTHE	ER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
	1	
	1	
	1	
	1	
v 🗆 👓	BERNATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE!	
This inter	reational easien report has not have avisiblished in respect of certain claims under Article 17(7) (a) for the following	
· 🗀 cu	in numbers	<b>T</b> :
1 T com	Iff) purpliers . Decayor they relate to make of the laterarities of a sufficient state of the laterarities of	
	im numbers because they relate to parts of the interactional septication that do not comply with the presci No to duck an extent that no meaningful interactional search can be carried out 17, specifically:	ribed require
	in numbers	ces of
	SERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING.	
i nis Inlan	mattenel Searching Authority frankt multiple inventions in this international destination as tellews;	
II- Cla	ms 1-8 drawn to a removable device for blocking unwanted flow.	
Lll-Cla	Sims 29-34 drawn to a method for delivering antibiorica	
IA-Clui	ims 35-78 drawn to a device and method used to treat a urinary	tract.
1 3 As a	off required seditional search fees were kinely sold by the epokcani, this international search readit covers all search he international aspilication.	
1 - A.	only some of the regular additional asseth fees were timet, and by the applicant this learness and	t covere and
(504)	to claims of the international application for which fees were unid, specifically claims:	
_		
3 No 4	tecurred additional search has ware timply paid by the applicant. Consequently, this International search requirits invention first manhaned in the cosme; it is covered by claim remisers:	restricted to
	and commercial to the contents of Control Company;	
_		
1 C ALE	off secretable claims could be searched without affort justifying an epidimonal fee, the International Searching Aut to permont of any additional fee	-
Asses on		
	add/fensi search toos were accompanied by assistant a present .	
U Me p	protest accompanies the payment of additional poerch look.	

# フロントページの続き

(31)優先権主張番号 811,571

(32)優先日 1991年12月20日

(33)優先権主張国 米国(US)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, NL, SE), AU, BR, CA, FI, HU, JP, KR, NO

(72)発明者 ハート, リッキー デイー.アメリカ合衆国 02760 マサチューセッツ州 ノース アトレボロ ジェファーソン ストリート 118番地

@ P V Р У У Ø У œ Z 50 Ρ Ρ Z У % U Ν ¥ œ Z У ° z Ν У Ŧ. Z Ł У 0 Ø У A61M 25/00 y e ba A61M 25/00 410 H

# 手続補正書

巫成10年12月14日

凾

符许广长官 伊佐山 雄志 殿

1. 単件の表示

平成4年 特許願 第503407章 (PCT/US91/09664)

2. 補正をする者

事件との関係 特許出縣人

住所 アメリカ合衆国 02178 マサチューセッツ州

- ウズ・タータワン プリーザント ストリート 313番地

名称 ウロメッド ニーボンインョン

3. 代理人

位所 岐阜県岐阜市正木操舟 9 3 1 - 7

からグコ PEL (058) 294-1129 (代表)

氏名 弁理士 慢狂 武夷

4. 補正により増加する請求項の数 なし

5. 埔正対象書類名

明細書

6. 精正对象项目名

(1) 「発明の名称」の欄 (2)「特許請求の範囲」の翻

明細書の全文を別級の通り補正する。



CI -

明細書

泌尿器管感染症又は他の疾患の自己管理治療に使用可能であり、尿道プラグと しても使用可能である器具

発明の背景

発明の分野

本発明は、失禁防止用取出可能プラグとしての使用に加えて、泌尿器管炎症文 は他の泌尿器疾患及び保道並びに膀胱疾患を追う患者自身による薬剤投与システ ムとしても使用が可能なものである。

泌尿器管は様々な細菌症及び他の疾患を思うものであり、腎臓系、尿管系、腔 脱兵、民道兵及び洛尿器系等に分類できる。たとえば、洛尿器管の細菌性感染症 は非常に一般的な症状であり、乳児期を過ぎると男性よりも女性において約10 侍の頻度で発生する。女性における細菌感染症の主な感染ルートは腔から尿道を **介して膀胱に連するものである。大部分の※尿器管感染症(UTI)に、エシャ** リキアコリ菌 (Escherichia coli) (UT1の85%まで)、クレブシニラsp. 丙(Klebsiella sp.)、プロデウス&p. 酱(Proteus sp.)、エンテロバクター 商(Enterobacter)(アエロバクター菌:Merobacter)アニロジーン(derogene s) 、及びシュードモナスアエルギノーデ菌(Papudomonas aerugirosa)のごとき グラムネガティブパクテリア (gram negative bacteria) によって発症する。時 にはグラムボジティブ(gran positive)な病原菌が関与することもあり、これに はスタフィロニッカス細胞層(StaphyLopocons apidermis)(albus)並びにスタ アノロコッカスアウレウス (aurecs) が含まれている。もつとも一般的なUTI はバクラブウリア (bacterius ra) 又は尿中のパクテリアの増殖であり、思春期の 少女の  $\pm 0.85$ ほどもがこの症状を有しており、しばしば善覚症状を伴わない。和 幽敷 (backerial counts) がミリリットル (m.1) あたり100, 000個のレ ベルは契治療状態であると考えられ、500、000個以上では早急に治療する

必要がある。バクテリウリアは尿道及び/又は脂肪の感染症に通じ、又は、その 感染症から発生する。大部分のそのような状態は尿素分離(arco-splitting)バ クテリアが限与しており、このバクテリアに尿をアルカリ化(alkaline)し、石 灰化単植物及び豚類石の形成を呈し、それらは埋殖バクテリアを指伏させて根違 するものとなる。

原中、及びアメロ、尿道並びに房賦組織の表面部位内の網商が関与する感染症状は、膀胱内の原中に抗生物質を提介したり、抗生物質を表着の連組構に関うすることで治療にたいへん容易であることが多い。本発明に改良型原道プラグを利用して、炎症が位に抗生物質を投与することにも関するものである。

本発明の案列設与に関する技術は尿道の疾患及び膀胱の処の疾患、又は、たと まば、悪気の作用によって化学的に治療可能な細胞間膀胱炎(Intersritial cys titis)のごと含素道疾患の治療にも適用可能であり、その治療を目的とするもの である。しかしながら、この新規なブラグ自然は近として失讐を防止するための 尿道への取外し可能な層入を三凸とするものである。

### 従来の技術

UT1の原則的な治療法には、スルフォンチミド、テェラサイクラン、アンビシリン(ampicitin)、又はアモキシシリン(ampicitin)、大力メンプリム(trimethoppin)、又はトリメソプリム/スルファメフキンアソール(sulfanchoxazola)のごとき抗生物質が関与している。一般的に「日あたり」グラム起意の疑コ投与が通常で目から10日ほど継続されるが、しばしば、2日から3日で治療効果を選す。炎症の両発症は頻繁におきることであり、セファロスポリン(caphelospocius)、エリディキシック(nalidixita)又はオキシオリニック(oxoliula)酸、もしくは、エトロフラントイン(nitroflumetroin)のような追加的薬剤によって治療することが可能である。この状態過治療は大部分のUT1に対して顕著な手後効果を有しているものの、抗生物質投与の現行方法は弱点を主かせ着しており、本発測はこの弱点点服をも意図したものである。他の疾患治療用の経口炎和投与に対しても同様である。

與できない場合があり、疑い失数法の場合には手術は適正な解決手段ではない。 また手折の費用も考慮すべき化の要素である。

失禁症は又は本の治療法及び運動によって治療可能であり、これらの方法は患者が男性であるか、又は女性であるかによっても変化するものである。男女の場合にもっとも一般的な意用が処手設は、不確認に排出される尿を受け上めて吸収するだけの働きを行う「おむつ」である。この協具は重らかに失態線の全間整解状にはつながらず、数多くの微生的及び失限の問題を有するものである。諸出は機能に発生し、尿の排注に対しては制御が不能である。女性に対しては、タンボンのごとき誤電した器具が批案された。このような例でした器具は尿道を限りために脱句に挿入される必要がある。このような例ですの野具味透着することが困難であり、よって装蓄するには医療補助が必要である。又、人上的尿道がいずら存在してわり、これ以手律によって装蓄することが必要であり、大変に中間がかかるものである。フォンイ排派カデ・デル及び排泄ペッグも又その存在が知られているが、これもの器長も数多くの不能合な点を有している。

# 危明の概要

本売羽の1つの重要な実施的は男女の矢禁能治療用の器具、氷店に、その器具 を気用して不随意な排尿を停止させる方法であり、特にストレス系矢葉症に有用 な器具をひその他工法である。

深差プラグは柔軟で山げられる器具であり、患者の床道に挿入されるものである。それは尿道の形状及びサイズに則して形成されており、時に搭輪の類略方向への名約前の上流部に合わせて作成されている。各個人に合わせてこの番具を作成する必要性ない。しかし、都具は小くつかの異なる長さとサイズで製造するとともできる。患者の保道の長さは内科医によって計測され、通利なサイズのプラグを企実に使用することが可能である。このプラグは本発明に従って設計され、無素自分によって種人され、放り出されるものである。

総長器管感染症患者又に他の泌尿器系、尿道系及び膀胱系疾患患者によって使 用される本薬剤校与システムに収出可能な費与システムであって、外部排尿バッ UT 1 治療用の経口した物質改与には多量の投与量が関与する。なぜならば、 基列は胃を通過し、腸によって吸収され、肝臓内でのファーストパスメタボリズム (Tirst pass merabolism) をクリアし、血液内にて蓄積され、最極的には病原 性有機物を排練するのに充分な適度で最内に消積され、さらに、必尿器管に蓄積 されなければならないからである。この方法は悪制役分の非常に回りくどい手致 であって、高濃度の慢性的体内抗生物質蓄積に通じる。このような条件下で、多 くの抗生物質性、オトトキシシティ(ototoxicite)及びネフロトキンシティ(n ephretoxicity)のごとき有害な耐作用を有する。このような制作用は抗生物質の 使用選択機を制御し、たとえ最良の選択をしたとしても患者を多少なりとも望ま こくない危険性にさらすこととなる。

総保祭用治療薬の数与は、尿道を介して採取へ過常型フォンイ(Foley) カテーテルを挿入し、フォレイ総尿器テューブを介して深酸を供給することで可 生である。この方法は役与を放も必要とする箇所に薬剤を受与するが、めったに 使用されることはなく、カテーテルを更に様人した患者に炎症が発生しないかぎ りほとんど使用されることはない。埋込式カテーテルは患者の動きを阻害し、制 菌の地域を促進する不活発な尿道状態を保持する傾向がある。反復挿入及び反復 除子によって選込式カテーテルの移間返を解決しようとする努力はさらに多くの 細菌を炎症被尿器管に送り込み、炎症を延進する危険を伴う。さらに、現在のカ テーテルは廃せであり、容易な自己管型(投与)用には設計されていない。又さ らに、我在するカテーテルは尿を排出させるための閉口ルーメンを備えており、 このルーメンは伏生物質をも同時に排出する可能性を有し、薬剤の数与効果を抑 制している。

先供定の患者における原失機の問題に焦点を当てた数多くの方法及び装置が存在している。若い失禁症患者に対しては手物が多分最良の治療平衡であろう。手術の選択においてはしばしば膨胀を懸断することで聴覚の類似を依る過程が関ケする。しかしながら、どの手術過程とも同様に、この過程と関連する多数の刺媒なリスクが存在する。患者によっては手術は医学的見速又は他の理由によって推

グに振騰される陽日ルーメンを解えてはいない。よって、汚染の危険を冒すことなく治療効果を始待する。本システムは改良型尿道プラグ(接与器具)と抗生物 である大は他の治療実及び尿溶解性結合剤とを有するものであり、炎症泌尿器管 にそれらを提訴する手段を併む備えている。

尿内及び/火は尿道並びに膀胱組織の表面部の機関又は他の疾患に関わる疾症 は、膀胱内の尿内に、又は尿道壁に直接的に拡生物質をしく症他の変列を摂其することで非常に高い治療效果が無待できる。抗生物質又は他の炎剤は尿道プラグ 又は炎剤投与器具に溶解性結合剤の助けを性りて付着させる。抗生物質又は他の 患剤は溶解性結合剤内に杜散され、その溶解は没与器具の外部変質に原本される。 この溶液は外部水正全体もしくはその一部に整布することが可能である。 異なる タイプの抗生物質又は薬剤を外部表面の複数の異なる解析に染布することも可能 である。 従って、多様な抗生物質又は薬剤を炎症部又は少部に直接的に腹浸する ことができる。その後、木投与システムは炎症又は状患尿道内もしくは膀胱内に 様人される。

本投与協具は単純構造のプラグであっても構わない。本業組役与プラグの好適 た実施例は欠熱整治採用の改臭型尿道プラグであり、本文中並びにサイモン他の 合衆国特許に職第のアグラをも、364号(サイモング964)にで開示されて いる。サイモング364ほぼ通为、膀胱域の文件的捷と調和するように形成され、 短欄部(体内に深く構入される側)にパルーンを備え、基端部にて間口部を定義 するキャップを備えた尿道プラグである。本尿道プラグは患者本人によって容易 に挿入及び改外しが可能である。パルーンは基端部の側口部からパルーンの内部 と連絡しているルーメンを備えた中空プラグ内に収休を性入することで勝張され る、液体はプラグを介してシリンジ(syringe)によって差入することで勝張され る、液体はプラグを介してシリンジ(syringe)によって差入することで勝張され を連絡しているルーメンを備えた中空プラグ内に収休を性入することで勝張され る、液体はプラグを介してシリンジ(syringe)によって差入することで勝張され またに浸透する。パルーンにキャップの所」部を通ってブラグ内から外側に繋び出 ている収納組を引き扱って収縮させる。パルーンが収縮したのも、プラグを引放 くことができる。 派入可能プラグの他の好消実施例は本文中並びにサイモン他の音楽国特計出編第の7/636、245 (サイモン 285) にて開京されている。サイモン 285) は代題な見定プラグであり、2個の部材、すなわち、成型系数階張型プラスチックカテーテル及び接着可能な液体を備えている。本プラグ挿入後にその液体は外部の送液器(ペローズ: bcllova)から移動され、転止ペルブを通って尿道、除度延針及び疾動のに位置する本語具を整要させ、本器具にて尿道及び膀胱期部を對止する。抗生物質又は他の薬剤は炎症が又は悪部に直接辺透する。その後に本無具に収縮され、意図的に對止ベルブをずらして取り外す。

治療療は原置プラグの実践部に取り付けられた素剤各有ペレットによって穀液される。抗生物質又は他の素剤及び減合剂溶液を、炎症剤又は患部への抗生物質又は他の養剤の放出量を衝御する透過性消費で覆うことも可能である。 本投与システムによって、治療薬を炎症剤又は患剤に多無に、素早く、直接的に構造することができる。別の利点は、この接続を器具の除去によって置ちに中止することができることである。

置って、本発明の一目的は泌尿器管感染症又は他の疾患を治療する取出可能な プラグ提供することである。

本発明の他の目的は患者自身によって挿入及び支出しが可能であり、不随意的 要限を防止する表質プラグを振供することである。

本発明の他の目的は深失禁握を患う患者自身による原連プラグの使用法を提供 することである。

本発明の他の目的は炎症又は疾患泌尿器管に治療薬を療送する療外し可能な尿 逆ブラグを提供することである。

本発明の他の目的は炎症又は疾患診尿器管に直移的に治療薬を投与することである。

本発明の他の目的は経工投票量よりも少量の受換量が適している場合に、英症 又は疾患終尿器管の治療法を提供することである。

本発明の他の目的は経口投票最よりも少量の投票量レベル並びに少ない副作用

で済むような炎症又は疾患泌尿器管の治療法を提供することである。

本発射の他の目的は必尿器管感染症又は疾患の治療において、さらに広い治療 造病傷を提供することである。

本発明の他の目的は患者自身によって容易に使用可能な要剤殺与システムを提供することである。

本発明の他の目的な遊泳器管或製匠文は疾患に対する連动性治療法に使用できる治療器具を提供することである。

本発明の原な目的は容易に、しかも素卓く停止することができる遊談學管海峡 のための連分性治療法に使用する治療器具及びシステムを提供することである。 本発明のさらに別な目的は高濃度であるが極時間で発丁する抗生物質又は他の 治療薬没与成を提供することである。

### 図面の簡単な説明

図 1 は木兒明に従ったブラグの駅前図であって、挿入前の状態を表している。 図 2 は図 1 のフラグの駅前図であって、挿入されて参照した形状を表している。

図3は図1のフラグの断面図であって、挿入保持形状を表している。

図4は図」のプラグの断面深であって、収縮取出し形状を表している。

区 5 以使用状態にあるプラグの新面図であって、収縮されて挿入可能な形状を 、表している。

区 6 は図 5 のブラグの断面はであって、極張形状を表している。 図 7 は図 5 のブラグの作用を示す図である。

図 8 は図 6 のプラグ の対比バルブの所面図であって、到止状態を表している。 図 8 世図 8 の起北バルブの断面図であって、関ロ状態を表している。

図10は本発明の治療洗板事システムの期前関であって、挿入以前の形状を表 しており、本発明品の光部端に取り付けられた業剤入べレットを図示している。

図Ⅰ1は本発明の治療薬検与システムの断面図であって、膨張保持位置を表しており、本発明品の先端部に取り付けられた栗葉入べレットを図示している。

図 1 2 kt本条明の治療薬投与システムの断面図であって、挿入前の形状を表し

ており、本発明品の先編部例の2/ルーンに取り付けられた影剤詮布状態を図示している。

門13は本発明の治療薬校与システムの断面医であって、膨脹保持位置を表しており、本発明品の先端部標のバルーンに取り付けられた薬剤途和大態を図ぶしている。

対1.4 は本発明の治療薬費与システムの動画型であって、様入前の形状を楽し でおり、本発明品のシャフトに取り付わられた薬剤液布状態を関示している。

図15 は本発明の治療疾費ラシステムの衡面図であって、膨張保持位置を表しており、 木種明品のシャプトに取り付けられた薬剤塗布状態を図示している。

図1-6 は本発明の治療类数与システムの附面図であって、挿入剤の形状を装しており、本発明品の先視部側のパルーン及びシャフトに取り付けられた器剤節布 景勢を図示している。

図17は水発明の台東薫投与システムの断面図であって、膨張保持位置を表しており、水発明品の先端部側のパルーン及びシャソトに取り付けられた素剤能布 状能を図示している。

# 好遊実施例の説明

まず始めに、本発明の概要を解説し、祥和をその後に解析する。

本等限はブラグであって、失禁防止及び/文は破尿器等感染症 (UT 1) 文は他の疾患の治療のための治療環投与システムとしても使用可能なものである。本空時の薬剤及与システムは投与器具として基道プラグを利用しており、さらに、抗生物質文は他の治療薬及び溶解性器合剤を使用するものである。抗生物質文は他の治療薬は本投与器具によって疾症部文は患部に国族的に被送される。沈生物質又は他の治療薬は溶解性結合剤の助けを借りてプラグに付着される。沈生物質又は他の治療薬及び結合剤の診療は本数与器具の外部表面上に執行される。全位された投与器具は患者自身によって炎症文は疾用症尿器管内に挿入される。必尿器管内では前配溶液が薬内又は尿道壁上に浸透し、炎症は又は患部を征疾するために先生物質以は他の治療薬が強出される。

放出品は抗生物質及び結合剤の溶液を誘過性薄膜にて覆うことで制御可能である。この薄膜は溶解浸透する抗生物質又は他の作材薬を含す薄膜造造をせることで放出量を制御する。又、この薄膜に選択的に低小穴を設けることで薄膜の制御効果をなお一層高めることができる。抗生物質又は他の影例を保道プラグの先端部に取り付けられた典別人ペンットによって設定することも可能である。

# 1. 尿道ブラグ

A. サイモン他、合衆国や許進解第37/746、364号

サノモン(364)に生活的に配置されたパルーンと、該バルーンと連絡している被体内に存在する中が体とを備えており、該中な体はさらにその基端部に配置された液体受けポートと連絡している。抗生物質又は薬剤を感染部とは患部に投送するために、患者は発布された本プラグを単に尿道に挿入し、バルーンを眺度させるだけでよい。パルーンは液体受けポートを介して中室体内に液体を注入することで聴張される。液体はシリンジ又は他の手段によって本器具内に注入される。この尿症プラグを取出すには、患者心その基端部に取り付けられた年を引っ扱って利止状態を解除し、パルーンを収縮させてプラグを引致く。

図1はサイモン1264の鉄道実施側の挿入以前の状態を表す新面図である。 基端が比較いて尿道プラグ10は減減キャップ24を育している。基端キャップ ・24はミエイクス ユリナシウス (neatus urinazius) 又は尿道口に尿道プラグ 10を固定する目的で使用され、尿道カテーアル10が膀胱方向に移動すること を防止する。基端キャップ24は、基端キャップ24の中央部に底置し、世栄合 形であって、大口径部が外側に向かって聞いている間口部26を有している。展 道プラグ10の中空本な用の液体受けボートには液体を通流させる胸口部26が 含まれている。

プラグ16の本体にあ液体輸出ルーメンであり、液体を着記憶容異けた・トか もパルーン12に移動させるものである。ルーメン30は縮端52と微糖端52 の内部に位置するプランジャー18との間の空間として定義されている。ルーメ ン30は又プランジャー18の両端液に多く固定されている2個のスプリング1 4と1 6 内の空間をも含む。スプリング1 4 及び1 6 は時間の静止位置にプランジャー 1 8 を保持するために使用される。プランジャー 1 8 にかかる力はそれを 前後に移動させることができる。プランジャー 1 8 が動かされるとき、片方のスプリングは確み、他力以伸びで両スプリングにエネルギーが養積される。加わる力が結除されると、スプリングは蓄積された力を開放し、プランジャー 1 8 をその袋上の衛に呈す。

バルーンシャフト13は光端部と基端部とで有しており、3つのセクシェンから構成されている。すかわち、中空ベースセクションイ2シ、中空セクシェンイ4と、ソリッドセクション46である。中空ベースセクション42及び中空セクション44はトンボル部38を定義している。バルーン12はグルージョイン・(glac joints) 25及び26にバルーン12を選定することによってバルーンシャフト13に固定されている。バルーン12の回路部のみが二ポキン系統有利によってグルージョイント25及び26に固定されている。バルーン12の回路部14ど上にも固定されておらず、形板、収納が自由である。

液体過路に関して説明すれば、ルーメン30は3つのセクションかも構成され

ており、それらは図2に示すように、基準ルーメン32と、通路34と先権ルーメン36である。基端ルーメン32は関1部26を介して外部と通じており、通路34と接続している。連路34は基準ルーメン32を先端ルーメン36では返航している。 馬端ルーメン32と先端ルーメン36では通路34が開いているときには液体が流れる状態となっている。 通路3440リング22が突起部20と対応していないときに使開いている。 のリング22が突起部20から外れるまでブランジャー18を先端部項に対すが、又は基備部側に引っ張ることでのリングと交起部2の対応関係を解除することでできる。

ル・メン3 6 はトンネル3 8 に接続されている。トンネル3 8 位ベースセクション 4 2 の中央部及び中空セクション 4 4 を通過してノズル4 0 (図2) と接続するまで延びている。ノズル4 0 はトンネル3 8 と直交する、パワー・シ1 2 に入るか、そこから中でくる検体はノズル4 0 を通過する。

敵体はシナンジを使用して能入することができる。シリンジ50 (図1) はどのような形状のものでも構わないが、ナーズ51は円錐形等になければならない、 液体の圧入時に、ナーズ51は円錐形割口部26との間に液体衛出が生じない棒 造でなければならず、半入された液体はパルーン12を膨らませ、外部に凝わて はならない。もしシリンジが開口部26と建着状態でなければ、外部への雇用が しもっとも妊娠式であるという物理的理由によって、往入された液体はパルーン1 2を振振させるかわりに配り部26から測出するであるう。

戻道ブラグ10の使用法を解説すれば、図2に示される好適実施例のプラグは、 基域キャップ2へが尿道の関口部に陸地するまで尿道内に挿入される。 第2 は尿 連挿人決態で膨張時の尿道カテーブル10を図示している。 シリング50は関目 第2 6 に接入される。 ノーズ51 はブランジャー18 を走端館側に押し、リケー ンスプリング14を圧縮してリターンスプリング18を住成させる。 エネルギー は両リターンスプリング14 及び16 に著えられる。 のリング22 が実起総20 と接触しない位置まで押されたとき、通路34 は様く。 シリンジ50 は先情用被 体を展端ルーメン32 内に送る、大満用液体は押されて透路34 内を通過し、先

# 権ルーメン36及びトンネル38内に往入される。充懐川改体はノズル40を追ってバルーン12に入る。バルーン12が整張したのち、シリンジ50以抜き取られる。リターンスプリング14上18に蓄積されたエネルギーは放出され、プランジャー18をその静止位置まで基端力向に押し戻す。0リング22にもう一度突起部20と該負し、通路34を制止して充満液が強出するのを防止する。膨脹したバルーン12は尿道、膀胱頸部又は膀胱を奪ぐ。❷3は膨張して保持位置にある尿道カデーテル10を外しており、取縮減15は関口部26から飛び出しており、尿道カデーテル10を外しており、取縮減15は関口部26から飛び出しており、尿道カテーテル10の外側にて垂れ下がっている。

図4は収縮版中し位置にある好演送類例のプラグを示している。定流液は収縮 経15を引っ張ることで排出される。患者が尿道カテーテル10を取縮して尿道 から吸がすことを願うときには、患者は経15を引っ張るだけでよい。リケーン スプリング16は押し欄かられ、ラクーンスプリング14は引き伸ばぎれる。O リング22と浸底器20との対心関係が理解されると通路34は個く、充油液は 入った延路から逆方向に押し付され、バルーン12は収縮する。パルーン12が 充分に収縮したのも、尿道カテーテル10は取出する状態となる。尿道カテーテ ル10は再種入が可能であり、再該前途のように駆動される。

# B. サイキン他合衆国特許出願第07/836,285号

サイモン/28 5にて既示された尿道プラグは本軟で毒ぎることができる数異であり、患者の尿道に挿入されるものである。それは尿道の形状とサイズに全数したものであり、特には膀胱療部方向にて揺乳筋の上流に合わせられている。この器具はいくつかの長さやサイズにて製造されているが、外個人に合わせて個々に騙臭を運費する必要はない。適節なサイズのブラグが使用されるように患者の尿道の患さが内料疾によって計測される。

グラグに跨数頭部方向に広がりを有する内径を持つ中空内部コアを有している。 器具の光端部には膨張可能なサックがあり、五端部には封上パルブを備えた膨張 で能なパローズ (bellows) がある。封止パルブはミュイクル数 (neatal plute) 内に位置しており、減壊にブラグをミニイクスユリテリウスに固定するものであ

# る。本巻見は深道に挿入され、ベローズに休の外側に残され、サック伝尿道、脸 膨胀部又は緩脱内に残留する。

①空の内部コアは液体で調圧される。本器具が挿入されたとき、患者は液体で 調たされたパルーンを圧縮し、液体を新止パルプを介して先端部のサック内に移 調させる。膨低したサックは尿道、膀胱頭部又は膀胱ぞれ自体の連絡を業でこと によって割止部を形成する。患者ボプラグを取申したいと顧えば、本器具の外部 を余々に引っ握り、パルプの暫止(エライメント)状態を無陰でれば、液体はナ ックから出てパル・シ内に領標する。その後に本窓置を取出す。

本原駅器具の1実施賃は図5に示されており、尿道プラグ110が図示されている。ペローズ111はキャピティ121を定義しており、キャピティ121的に含まれる液体182までニイタル板113時に位便している対ルバルブ122を介して移動させるのに使用される。ベローズは存体に無影響を及ばさず、深道プラグが挿入されている際に患者にとって快適である材料で作成される。液体132はブラグ110内に位置しているキャピティ128に移動され、液体133となる。プラグの運性外壁において比較的一定であり、本際具が容易に挿入できる形状となっている。しかしながら、整度はミエイタル数113から変化しており、その変化は位置114から始まり、壁がもつとも輝く膨脹が最大となる先端約115に至っている。液体132は対止バルブ122を介してキャピティ121からキャピティ123まで移動性人できるならばいかなる種類の软体でも構わない。

区 8 及び図 9 に示される対止パルブ 1 2 2 は非対体形に設計されたものであって、経常型の転上パルブとして機能する。ベコーズ 1 1 1 が用着されると、紋体 1 3 9 はキャビティ 1 2 1 からパルブ 1 2 2 を通って押し出される。 図 6 は膨退して緩形状 1 2 3 1 となったキャビティ 1 2 3 を図示している。キャビティ 1 2 3 1 を収縮させたいときには、患者は単にベコーズ 1 1 1 をすっ張り、パルブ 1 2 2 を使図的に対上(アライン)状態から解除し、液体 1 3 3 を実質的にキャビティ 1 2 1 に戻し、図 7 に示すようにキャビティ 1 2 1 にキャビティ 1 2 3 たの

### 間に圧力均衡状態を成立させる。

図りは最少限の変形で落むように、ミエイタルは1;3 に接続されているリーフ124による意図的な対止解除(ミスアライメント)状態を図示している。 か、リーフ125には比較的曲がりやすい材料が使用され、患者がペローズ!12分の後ののに伴って移動し、リンフ124から分離する。図りはリーフ124から分離しているリーフ125を図示している。従って、液体はペローズが引っ娘とれると制止バルブ122を通ってキャビティー23からキャビティー21へと遊蔵することになる。

### 11. ブラグの抗生物質 2は他の恋剤塗布

放生物質又は他の素剤はそれ自体を直接的に设与器具に塗布することが可能であるが、本実施例では抗生物質はボリビニルビロリドン(colvelia/logarelidea o)、カルボキシメテルセルロース(carbonymethy icelialose)、ゼラチン又はソクチドグリニリド共産合体(hactide-glycolide oopolymer)のごとき結合利力共に需義中に解除され、その目的を通成する。その認能は没与器具の外側表面に診作可能である。この溶液を尿道の炎症又は疾患を治療するためにシャプトに等者したり、膀胱の多症又は疾患を治療するためにシャプトに等者したり、膀胱の多症又は疾患を治療するために膨脹性バルーンの共端的に冷布したり、又はバルーンのいかなる部位にも塗布可能であり、さらにはそれらの組合せによる隆和も可能である。さらに、異種の抗生物質又性素剤を含有する異なる場份を投与器具の異なる表面部位に発布することもできる。

福液は透過性の弾性又は熱収縮性シリコン製チューブ思薄板の内部裏面に塗存することも可能である。該強觀は投り器見のシャフトに接せられ、清燥と狡与器具の間に抗生物質と結合剤の溶液を閉じ込める目的で加熱収縮させることも可能である。

博入級、松生物質文は他の原系は膀胱内の尿内に溶解し、又は尿道の建生に放出される。 経経速度は透過性薄膜によって批削が可能である。この薄膜は抗生物質又は他の素料及び結合剤を強制的に通過させることでその治解速度を減少させる。この薄膜に減小穴を設けて溶解速度を奪めることもできる。

同様なチューブ型の抗生物質又は他の薬剤係布膜を投与落具の排出たシャフト の先端部側に該せることもでき、器具の先端部に抗生物質又は他の薬剤及び結合 剤を散布除布することも可能である。又は、薬剤含有ペレットを投与器具の先端 ばには着させることも可能である。

図1 6 及び図1 1 は投与法器の完備的に同意された話性整測会有バンット 6 0 を付着させている改良型のサイモン 2 5 4 の販道プラグの外部権人及び保険状態を示しており、薬剤は戻中に管射する。図1 2 及び図1 8 は遊振性パルーンの外部に途衝された東朝6 1 によって達成された図一日的を示している。図1 4 及び図1 5 はブラグを示しており、直接的に尿道壁の炎症又は疾患を论数するものである。図1 6 及び図1 7 は対り整異の複数表に部が利用できることを解説しているものである。これものいずれもが、落膜が結合利長び抗生物質又は他の薬剤溶液の溶解速度制酶に使用可能であることを示している。

サイモン 3 6 4 の全改異点はサイモン 2 8 5 (図示せず) に適用が可能である

他の実施例において、改良里尿ガプラグで抗牛物質を搬送する手段には、たと えば、2 つの何かべル・ン間の確本に似存されている要類溶液を外側ベルーンの 透過性理部を並して拡散させる手段や、微小閉口部を通して同心ベル・ンから薬 刺溶液を摂出させる手段や、半透過性膜の資節のチャンパーから閉口部を通して 浸透性拡散をさせる手段や、半透過性膜の資節のチャンパーから閉口部を通して 浸透性拡散をさせる手段も雪まれている。

以上の例は単に本発用の説明のためのものであって、本発用の制張を意図した ものでになく、請求項に記載されている本を明の精神から変更することなく多様 な改良が可能である。よって、本発明の数据は請求の類面に基づくものであり、 当業者には順である変更ほその統領内のものとして必要されるべきである。

# 本原言学習書 5代 00 発道世制

1. 矢禁尿流を封止する取出自由な器具であって、

本器長のブラグ部を形成する膨張自由なハウジング配を有しており、減ハウジング配は尿道形状に則した形状であって、液体を受容する内部ニアを定義しており。

装着さによる自己制御達成のための本器其挿入予袋を備えており、該挿入予機 には前記内部コア内への絵体導入予段が含まれており、装着者により本器具が尿 道に挿入されたとき前記外側ハウジング部の形状を効率的に膨脹させて膨乱から の山民流を減ゆさせ、

さらに、装着者の放尿のための本器具取血手段を構えており、該取出手段には 舶記プラグ等の前記コア内の液体を排出する液体排出手段が含まれており、該プラグ系は92差差により最適から取出可能である。

# ことを特徴とする器具。

5。被体や前法内部コア内に導入する前型液体導入手段は該コア内と接体交流 関係にある割止バンブを含むものであり、減対止バンブを介して核内部コアらへの結構を可能にすることを失償とする請求度1記載の器具。

3、液体を特配内部ニア内に導入する前型液体導入手機は液体が減らたベニー、ズを含むものであり、核ベン・ズは前に封止バルブを介して前配内部:ア内と液体交流関係にあることを特徴とする資本項2配金の器具。

4。失禁尿流を対止する取出自由な器具であって、

本都具のプラグ部を形成する総映可能なハウジング部を有しており、誠ハウジング部は尿道形状に則したものであって、液体を受容する内部コアを定義しておい

装着者による自己根別達成のための本器具種人半段を値えており、該押入手段 には前記的部・ア内への該体導入手段が含まれており、該学者により本器具が尿 道に挿入されたとき前記外側ハラジング別の形状を効率的に影張させて接触から の由尿液を減少させ、前定内部ニア内に液体を導入する前部液体導入下設は、液 の部コア的と液体交流関係にあって減内部コア内に接流を全じさせる目止パルプ と、該対ホバルブを介して該内部コア内と液体交流関係にある液体が満ちたベコ ・・ ずとを含むものであり、

製海者の放保のための本器具販出干要を備えており、該販出干股に伝信記フラ 夕部の前記コア内の液体を提出する液体排出干股が含まれており、該ブラグ部は 基名室により尿道から取出可能であり、

ミニイクスエナデリウスにて本齢具係間に使用されるミニイクル板を有しており、 該ミニイクル板は前記乗止バルブが該ミエイタル板内に位置している状態で 前記ペローズに取付けられている

ことを特徴とする器具。

5. 前頭内部コア内の液体を排出する前距液体排出于及は前距数比バルブを有する2枚のリーフ材を含んでおり、該リーフ材は該針にバルブがミスアラインしたときに分離するものであり、該液体は該付いバルブを通過して前週ペローズに接受されることを整備とする請求項型型機の辞具。

り。前記内部コプロの被体を排出する前記級朱排出手段は元の状態に戻るうと する膨脹部をさらに含むことを特徴とする諸東風<u>4記</u>載の疑見、

 $\overline{Z_{a}}$  先講部と思耀部とを有する尿通過を制御する取所可能な器具であって、

該先端部に設けられてプラグ部を形成するバルーンと、

該パルーンを膨脹させるための液体導入手段と、

波パルーン<u>の膨脹を解除さ</u>せるための液体排出手段と

を有していることを特徴とする販用可能<u>な器</u>具。

8. 前記パルーンに数体を導入する前記技体導入手段は該バルーンと被体交流 関係にあるトンネルを定義している内部パルーンシャフトを含むことを特徴をする結構をする結構で記載の器具。

9、前記パル・ンに被体を導入する前記液体導入手段は先端離と基端離とを有するル・メンを含み、該ルーメンは前記トンネルを介して該バルーンと液体交補 関係にあることを特徴とする請求項8型載の構具。

- 10。前記ルーメンはその基端部に液体受容が一下を行していることを特徴とする
  お表が49年齢の異異
- 1.1。前記ルーメンは、外部的には前記パルーンシャントと、内方突域部を含む 情報と、円錐型開口部を定設する基端キャップとに増接しており、内部的には先 編部と、基端部と、搭部によって連筆されたシリンダー形式部とを有するプラン ジャーと解接しているが開きして定義されていることを特徴とする精末項<u>1.0元</u> 級の祭具。
- 12.前記パルーンシャフトは先定型のスプリングの一端に取付けられており、 前記プランジャーの光端等に該先機制のスプリングの他場に取付けられており、
- 新部は簡記プランジャーと、前記先報例のスプリングと、新記基階便のスプリングと、前記ボルーンシャフトの一部の周囲を覆っており、
- 該精郵は前記パルーンと前記基端キャップに隣接しており、
- 前記内方突起部及び前記講部は通路を定蒙している
- ことを特徴とする請求項<u>11記</u>載の器具。
- 13。特配液体受容ポートは前配基端キャップによって定義されている間口部を 合むことを特徴とする語水項12組織の器具。
- 1.4。前記ルーメンに渡ルーメンの限別を行う開閉手段を含むことを特像とする。 請求項 1 3 記載の器具。
- 15. 的配ルーメンの前記限限子及は前記精制の前記人方次起部と前記プランジャーの前記情部との間の補路を封上する針上手度を含むことを符載とする請求項14記載の器具。
- 2.6。前記通路の前記封上手段は前記達部に周持されたOリングであることを特徴とする語述項:与記載の疑認。
- 1.7. 前割れが突起部が前割のリングと対応状態にもるとき、該のリングは該向 力突起部に押用されて前記通路を封止し、該内力限超部が該のリングとの対応状

# 器具。

- 27。 尿道に対して医療を理を行う際に使用する形具であって、尿道に挿入されて除治され供る形状を有するブラグを有している器具であって、課課はに適布又 は取付けられた抗生物質又は他の治療薬の尿中への溶解速度を制御するために、 抗生物質又は他の治療薬の溶液を透過薬にて包み込むようにしたことを特徴とする 会際
- 28、原中への抗生物質スは他の治療薬浴解進度を制御するために、前記透過機 に穏小穴が設けられることを標準とする請求項27記載の器具。

- 態にないとき、該通路は簡加状態であることを特徴とする請求項<u>16</u>型離の熱息。 18.前配パル・シャに液体を購入する前記液体素人手段は前記液体受容ポート ウェの液体性人子数を含むことを特徴とする調素項17回載の器具。
- 1.9。前記勝続手段は前記基端キャップと<u>対応する</u>シリンジ<u>を在し</u>、該シリンジ は<u>前記の対応部分</u>との対丘状態を形成することを特徴とする時来項<u>1.8製</u>板の響 点。
- <u>90。</u> 底体を計出する尚配液体計出等数は前記プランジャーの基準部に取付けら れた理室含むことを軽微とする請求項<u>19元</u>数の需具。
- <u>
  夕1。</u> 液体を排出する前記数体排出下数は前記網の引張を含むことを特徴とする 請求項<u>20記</u>載の器具。
- 22 尿道に対して医療処理を行う際に使用する器具であって、尿道に挿入されて保持され得る形状を有するブラグを有しており、該ブラグに伝統合剤が発症されており、該結合剤は治療効果を発揮させるために治療剤と結合できるものであることを特徴とする器具。
- <u>23、</u>前たプラグにはボリビニルビュリドン、カルボキシメチルセルロース、ゼ フテン、<u>及び</u>フタチドーグリコリド夫献合体からなるグループから選択された結 台割が議在されていることを特徴とする語表項<u>22記</u>載の製具。
- <u>さる。</u>尿道に付して医療処理を行う際に使用する結果であって、尿道に持入されて保持され待る形状を有するプラグを育しており、該プラグには結合剤が値布されており、該結合剤は治療剤に結合していることを軽くとする器具。
- 2 5 a 示道に対して民族処理を行う際に使用する結果であって、尿道に挿入されて保持され得る形状を有するプラグを有しており、該プラグには有効量の治療症 裏面運染値されていることを特徴とする発見。
- 26。 尿道に対して医療処理を行う際に使用する器具であって、尿道に増入され 工保持され機る形状を有するプラグを有している器具であって、抗生物質又珍値 の治療薬を含すする原内溶解性ペレットを前電器具の先端部に取付ける下段によ つて、前配核生物質又は値の治療薬が該器具に仕着されていることを特徴とする